

GENESTRAN 75 MCG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Autorizado

- Cloprostenol sodium

Product identification

Nome do medicamento:

GENESTRAN 75 MCG/ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΔΙΑΛΥΜΑ

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em English
75.00 micrograma(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Solução injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

- **Pig (sow)**

- Meat and offal. 0 dia

- **Horse**

- Meat and offal, milk. 0 dia

- **Cattle**

- Meat and offal, milk. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QG02AD90

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Grécia

Available in:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Greek

Disponível apenas em Greek

Disponível apenas em Greek

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Animedica GmbH

Marketing authorisation date:

4/11/1999

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Animedica GmbH

Autoridade responsável:

National Organization For Medicines

Número da autorização:

56325/11-08-2010/K-0131601

Data de alteração do estado de autorização:

22/06/2018

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000108182>